(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-131071 (P2001-131071A)

(43)公開日 平成13年5月15日(2001.5.15)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコート*(参考)
A 6 1 K 31/546		A 6 1 K 31/546	4 C 0 7 5
A 6 1 P 31/04		A61P 31/04	4 C 0 8 6
C 0 7 D 501/24		C 0 7 D 501/24	

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 7 頁)

平11-309894	(71)出願人	
	(П)ШМ/	000006091
		明治製菓株式会社
11年10月29日(1999, 10, 29)		東京都中央区京橋2丁目4番16号
	(72) 発明者	太田 真人
特許法第30条第1項適用申請有り 1999年9月13日~9		神奈川県横浜市港北区師岡町760番地 明
		治製草株式会社薬品総合研究所内
	(72) 登明者	1110-01111 - 10-1 III DI 1111 - 11111 - 11111 - 1111 - 1111 - 1111 - 11111 - 1111 - 1111 - 1111 - 11
	(10/)6976	千葉県千葉市花見川区武石町1-1392-
		102
	(70) Fengule	小口 飯夫
もつし元衣	(72) 完明省	
		千葉県船橋市田喜野井1-25-17-203
		最終百に続く
	11年10月23日(1999, 10, 29) 講有り 1999年9月13日〜9 nal of Pharma acology 136th maceutical Co enece Proceed もって発表	講有り 1998年9月13日~9 nal of Pharma acology 136th maccutical Co enece Proceed

(54) 【発明の名称】 非晶質および非晶質を含有する医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 添加物を含まない非晶質セフジトレン ピボ キシルを提供する。

【解決手段】 有機溶媒沈設法、噴霧乾燥法、凍結乾燥 法、粉砕法などの方法により、添加物を含まず、溶解性 に優れた非晶質セフジトレン ビボキシルを得る。本発 明の非晶質セフジトレン ビボキシルは添加剤を含有し ていないので、所望する量と種類の賦形剤、結合剤、崩 壊剤、着色剤などを用いて、経口投与用の医薬組成物と することが可能である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 実質的にセフジトレン ピボキシルのみ からなる非晶質セフジトレン ピボキシル。

【請求項2】 臭化カリウム錠剤法による赤外吸収スペ クトルにおいて、1749cm¹付近にビークを有する ことを特徴とする請求項1記载の非晶質セフジトレン ビボキシル

【請求項3】 25℃の1%のヒドロキシブロビルセル ロース含有ブリントン・ロビンソン緩衝液 (pH4.0 ~7.0) に対し、40~80μg/m1の溶解量を示 すことを特徴とする請求項1、2いずれか1項記載の非 晶管セフジトレンビボキシル。

【請求項4】 セフジトレン ビボキシル溶液を低溶解 性有横溶機で沈瞭することにより得られた請求項1~3 いずれか1項記載の非晶質セフジトレン ビボキシル。 【請求項5】 セフジトレン ビボキシルの酢酸エチル 溶液をイソフロビルーテルで沈殿することにより得ら れた請求項4計載の非晶質セプジトン ビボキシル。 【請求項6】 セフジトレン ビボキシル溶液を噴霧乾 様することにより得られた請求項1、3いずれか1項記 域の非晶質セブシトレン ビボキシル

【請求項7】 セフジトレン ビボキシル溶液を凍結乾燥することにより得られた請求項1~3いずれか1項記載の非品質セフジトレン ビボキシル。

【請求項8】 結晶セフジトレン ビボキシルを粉砕することにより得られた請求項1~3いずれか1項記載の非晶質セフジトレン ビボキシル。

【請求項9】 昇温速度10℃/分における示差走査熱 量曲線において、140℃付近に発熱ビークを有するこ とを特徴とする請求項8記載の非品質セフジトレン ビ ボキシル

【請求項10】 請求項1~9いずれか1項記載の非品質セフジトレン ビボキシルを含有する経口投与用の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は非晶質セフジトレン ビボキシル、および非晶質セフジトレン ビボキシル を含有する経口投与用の医薬組成物に関する。

【0002】 【従来の技術】次式(I)

[(8.1.1

で示されるセフジトレン ビボキシル (Cefditoren piv oxil) は、広域抗菌スペクトルを有する抗生物質セフジ

► L > (f6R-f3(Z), 6α, 7β(Z))]-7-ff(2-amino-4-thia zolyl) (methoxyimino) acetyl] amino] -3-[2-(4-methyl-5 -thiazolyl)ethenyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2. 0loct-2-ene-2-carboxylic acid) の経口吸収性を賦与 することを目的として、その4位カルボン酸にピバロイ ルオキシメチル基をエステル結合させた新担介プロドラ ッグ ([6R-[3(Z),6α,7β(Z)]]-7-[[(2-amino-4-thiazo 1v1) (methoxyimino)acetv1]amino]-3-[2-(4-methy1-5-t. hiazolv1)ethenv11-8-oxo-5-thia-1-azabicvclo[4,2,0] oct-2-ene-2-carboxylic acid (2.2-dimethyl-1-oxopro poxy)methyl ester) である。セフジトレン ピボキシ ルは毒性が低く、かつ極めて広範囲な抗菌スペクトラム を有する経口剤として、グラム陽性菌あるいはグラム陰 性菌によって引き起こされる疾病の治療ならびに予防に 極めて優れていることが知られている (特公平3-6450 3、US4839350、EP175610)。

【0003】また、セフジトレン ビボキシルの結晶は 高純度であり、熱安定性が高く、よた高い温度の条件で 保存しても先先に安定である利点を有するが、(098/1/2 00)、他方、水に対する溶解度が低いので、それ自体で (4経口投与に用いるのはあまり適当ではなかった。 (0004]

【発明が解決しようとする課題】一般的に、水に難溶性 の医薬化合物の場合は、その溶解度または溶解速度が生 体内での減化金物吸収収に大きく影響することが知られ ている。そのため、難木溶性の医薬化合物の溶解性を改善 書する方法が多く報告されており、その医薬化合物を消 温性物質で返えず利用し、溶解性を向上させるのもその 一つである。非晶性物質は、対応する結晶性物質よりも 溶解に必要ぐエネルギーが小さいため溶解性が大きいこと 診が知られている。それ故でンドレンと に本きいんの 肄术溶性である結晶性物質と、水溶性の高い非晶性物質 に転換すると、治療上の有効性を充分に発揮できること が期待される。

(0005) セフジトレン ビボキシルの難水溶性である結晶性物質を、水溶性の高い非晶性物質を維持する方法としては、1009/34832歳扱か方法が帰告されている。すなわち、結晶セフジトレン ビボキシルを水溶性の高溶液を中和じセフジトレン ビボキシル・流溶性高分子添加剤とを共洗敷させた後に、採取、洗浄、乾燥する方法である。この方法によれば、水に対して高い溶解性を持ち、かつ。高い熱皮性を維持・力・構造でエジトレン

ビボキシルと、木溶性高分子添加剤(0.5~5%)との 均質な混合物から構成された固体粒子からなる黄色粉末 状組成物が得られる。しかし、この方法は流加剤として 必ず水溶性の高分子を必要とし、その結果得られるのは 非晶質セフジトレン ビボキシルと、水溶性高分子添加 剤との均質を混合物であった。また多くの工程を整め 要があり、丁和管理と時間を導する等。多くの発された 課題があった。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、セフジト レン ヒポギシルを水溶性の高い非晶性物質(転換する 課題を解決する為、更に数意研究を重ねた。その結果、 各種方法にり添加剤を含せない非晶質センジトレン ビポキシルが得られることが判明した。また、得られた 非晶質セフジトレン ビボギシルを用いて戦収性の高い 終ロ投与用の疾薬組成物が得られることを見出し、これ に基づき木実明を完成するに至った。

【0007】すなわち本発明は

- <1> 実質的にセフジトレン ビボキシルのみからな る非品質セフジトレンビボキシル
- <2> 奥化カリウム錠剤法による赤外吸収スペクトル において、1749cm¹付近にビークを有することを 特徴とする<1>記載の非品質セフジトレン ビボキシ ル
- <3> 25℃の1%のヒドロキシブロビルセルロース 含有ブリントン・ロビンソン終責液(pH4.0~7.0)に対し、40~80μg/m1の溶解量を示すこと を特徴とする<1><2>いずれか1記載の非晶質セフ ジトレン ビボキシル
- <4> セフジトレン ピボキシル溶液を低溶解性有機溶媒で沈殿することにより得られた<1>~<3>いずれか1記載の非品質セフジトレン ピボキシル
- <5> セフジトレン ピボキシルの酢酸エチル溶液を イソプロピルエーテルで沈殿することにより得られた
 4>記載の非品質セフジトレン ピボキシル
- <6> セフジトレン ビボキシル溶液を嗅霧乾燥する ことにより得られた<1>~<3>いずれか1記載の非 品質セフジトレン ビボキシル
- <7> セフジトレン ピボキシル溶液を凍結乾燥する ことにより得られた<1>~<3>いずれか1記載の非 晶質セフジトレン ピボキシル
- (8) 結晶セフジトレン ビボキシルを粉砕することにより得られた<1>~<3>いずれか1記載の非晶質セフジトレン ビボキシル
- 〈9〉 昇温速度10℃/分における示葉連索熱量曲線において、140℃付近に発熱ビークを有することを特 飲とする<8>記載の卵晶質セフジトレン ビボキシル
 〈10〉 〈1>~〈9〉いずれか1記載の卵晶質セフジトレン ビボキシルを含有する経口投与用の医薬組成

に関する。

[0008]

【発明の実態の形態】以下、本発明をさらに詳細に説明 する。本発明の非品質セフジトレン ビボキシルを得る には数種の手段がある。すなわむ。有機溶媒沈段法、噴 霧乾燥法、凍結酸燥法、粉砕法などの方法である。本発 明において、「セフジトレン ビボキシル溶液」とは、 セフジトレン ビボキシルが溶媒に溶解している状態の ものを言う。ここで用いる溶媒としては、セフジトレン

ヒボキシルを溶解することができる溶線であれば特に 柳眼はなく、例えばエチレングリコール、アロビレング リコール、アモトン、メチルエチルトトン、メチルイソ ブチルケトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アセ トニトリル、静極エチル、塩化メチレン、クロロホル 、ジクロロメタンなどから選ばれる一種または二種以 上の混合溶媒が彎げられるが、特に酢酸エチルが好まし

【0009】有概溶媒沈股法は、セフジトレン ヒボキシル溶液を低溶解性有機溶媒中に添加して非晶質セフジトレン ヒボキシルを設度さるものである。具体的にはセフジトレン ビボキシルを流療を5~30% (ω/v) になるまで流輸し、その流輸液を低溶解性有機溶媒中に添加て非非視費セフジトレン ビボキシルを決定せしめる。ここで低溶解性有機溶媒には、溶解溶媒よりも溶解性が低い有機溶媒であれば料い制限はなく、例えばトルエン、ベンゼン、ベンタン、ヘキサン、ヘフタン、ジエチルエーテル、メチルエチル、インプロビルエーデル、メチルエチル、インプロビルエーデル、メチルボーチル、メチルエーデル、インプロビルエーデルが好ましい。沈酸物を溶法により評過、洗浄、乾燥後、必要に応じて再沈酸、評過、乾燥を行い、非晶質セフジトレンビボキシルを得る。

【00101順霧乾燥法は、セフジトレン ビボキシル 溶液を温風中に暗霧して短時間に乾燥することにより非 晶質セフジトレン ビボキシルを得るものである。凍結 乾燥法は、セフジトレン ビボキシル溶液を急速凍結し た後、破圧下で乾燥することにより非品質セフジトレン ビボキシルを得るものである。

【0011】次に粉砕法について述べる。粉砕法は、結 品セフジトレン ピボキシルを非品質になるまで粉砕す ることを特徴としている。本発明で用いる粉砕機として は、機械的に圧壊、摩砕して微粒子化する機能を有する ものであれば特に制限はなく、例えば振動ボールミル、 回転型ボールミル、振動ロッドミル、ハンマーミル、ピ ンミル、マイクロス等が挙げられる。また、凍結粉砕法 や、エクストルーダーを利用した粉砕なども利用可能で ある。結晶セフジトレン ピボキシルを非晶質になるま で粉砕するのに要する時間は、使用する粉砕機種、粉砕 動力の大きさ、対象物の全重量、添加剤の種類と添加割 合等により変動するが、数十分から数時間の範囲にあ る。結晶セフジトレン ピボキシルを上記粉砕機などで 粉砕すると、容易に非品質セフジトレン ピボキシルが 得られる。本法によれば、結晶セフジトレン ビボキシ ルを原料として用いるので、高純度の非晶質セフジトレ ン ビボキシルを得ることが可能である。

【0012】本発明の非晶質セフジトレン ビボキシル の性質は、次の通りである。すなわち、粉末X線回折に よると、結晶セフジトレン ビボキシルは鋭い回折ビー クを有しているのに対し、本発明の非晶質セフジトレン
ヒボキシルは回折ピークを有さず、全体が非晶質であることが示された。また、赤外スペクトルを用いて分析
したところ、結晶セフジトレン ビボキシルは1749 cm・付近にピークを有さないのに対し、本発明の非晶質セフジトレン ビボキシルは1749 cm・付近にピークを有することが呼明した。本発明の非晶質セフジトレン ビボキシルの溶解性は、結晶セフジトレン ビボ・シン・ロビンノ状候所後(DHA (の-70)に対し、治晶セフジトレン・ロビンノ状候所後(DHA (の-70)に対し、結晶セフジトレン ビボキシルは24g/m1程度したが溶解しないのに対し、本発明の非晶質センジトレン ビボキシルは40~80g/m1の良好を溶解性を
レが溶解しないのに対し、本発明の非晶質センジトレン
ビボキシルは40~80g/m1の良好を溶解性を

【0013】なお、結晶セフジトレン ビボキシルの熱に対する実定性を示差走差殊量計(DSC)により調味 無温速度10℃/かにおけるDSC曲線において210で付近に分解を作う融解吸熱ビークを認めることが示きれた。一方、粉砕法により得られた非晶性プリトレン ビボキシルは、界温速10℃/分におけるDSC曲線において、140℃付近に発熱ビークを有し、結晶に転移する。東に加熱を続けると、200℃付近に吸熱をデした。 翻解する。

【0014】本発明の非晶質セフジトレン ビボキシル は、そのまま薬剤として用いることもできるが、本発明 の非晶質セフジトレン ビボキシルは活動剤と含有しないので、所望する量と種類の骸形剤、結合剤、崩壊剤、 着色剤などを用いて、粉末、顆粒、緩剤、丸剤、カプセ ル剤などの製剤として使用することが可能である。前記 脱形剤、結合剤、崩壊剤、茶色剤などは、製剤の形態に 応じて一種または二種以上使用できる。

【0015】賦形剤としては、例えば、乳糖、コーンス ターチ、ショ糖、ブドウ糖、カオリン、タルク、結晶セ ルロース、マンニトール、軽質無水ケイ酸、塩化ナトリ ウム、炭酸カルシウム、L-システィンなどが挙げら れ、結合剤としては、例えば、アルファー化デンプン、 部分アルファー化デンプン、メチルセルロース、カルボ キシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロー ス、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシ プロピルメチルセルロースフタレート、グリセリン脂肪 酸エステル。ボリグリセリン脂肪酸エステル。ボリビニ ルピロリドン、プルラン、デキストリン、アラビアゴム などが挙げられる。また、崩壊剤としては、例えば、ア ルギン酸ナトリウム、寒天末、カルボキシメチルセルロ ースカルシウム、デンプン類、クロスリンクドカルボキ シメチルセルロースナトリウム、クロスリンクドインソ ルブルポリビニルピロリドン、ポリオキシソルビタン脂 肺酸エステル類などが挙げられる。着色剤としては、例 えば、酸化チタン、ベンガラ、タール色素などが挙げら ns.

[0017]

【0016】なお、セフジトレン ビボキシルの製剤としては、例えばシクロデキストリン (特公平6-7823 4)、ヒドロキンプロピルセルロース (特例平7-1796 6)、カゼインナトリウム (MO97/1376) などが知られている。したが・て当業者であればこれらの記載をもとに適宜賦形剤、結合剤、減炭剤、着色剤などを選択し、常法により実団に同じ生物の活性を有する医薬製剤を得ることは容易に可能である。

【実施例】以下に実施例を示し本発明を詳しく説明する が、本発明はこれらに限定されるものではない。 実施例】 粉砕

結晶セフジトレン ビボキシル3.0gを酸化アルミニ ウム製の物幹容器に入れ、ボールミル (CMTモデルTI-20 の 30 分間粉砕し、非晶質セフジトレンビボキシル 2.8gを得た。

【0018】実飾例2 喧嚣乾燥

300.0gのセフジトレン ビボキシルを18Lのジクロロメタンに溶解し、セフジトレン ビボキシル溶液 を調製した。L-8型スプレードライヤー(大川原化工 機)を用い、熱風入口温度100℃にて喧響能像した。 溶液の供給速度は100回/nin、アトマイザーの回転速 度は15000rmとした。非晶質セフジトレン ビボ キシル217、2gを得た。

【0019】実施例3 凍結乾燥

R2L-50型機結乾燥機 (共和真空技術) を用い、1 0%のセフジトレンビボキシルを含有するジオキサン溶 液を-40℃で急速凍結した後、減圧(3×10-2mm 限)して溶媒を昇華させ、非晶質セフジトレン ビボキ シル92.4gを得た。

【0020】実施例4 有機溶媒沈殿

48.3gのセフジトレン ビボキシルを560mlの酢酸エチルに溶解し、セブシトレン ビボキシル溶液を調した。装添えを210mlに溶縮後、915mlのイソフロビルエーテル中に撹拌しながら加え、5℃で14時間ゆっくり撹拌した。次いで新出した粉末を呼取してイソフロビルエーテルにて洗浄し、浅田下に必能した。得られた乾燥物をイソプロビル/ホ=1/4の溶螺に添加し、浅映物をデ遊乾煤することにより時品質セフジトレンビボキシル43.9gを着た。

【0021】試験例1 粉末X線回折

結晶セフジトレン ビボキシル、及び上記実施例1~4 で得られた物質について、X総回折装置(モデルENT2 000、リガク)を用い測定した。結果の粉末X総回折 図を、図1、2に示す。結晶セフジトレン ビボキシル は鋭い回折ビークを有しているが、上記実施例で得られ た物質は回折ビークを有きず、全体が外貼質であること が示された。

【0022】試験例2 赤外スペクトル

結晶セフジトレン ビボキシル、及び上記実験何1~3 で得られた非晶性エフジトレン ビボキシルについて、 ドスペクトロメーター(モデルドア/1F 2 2 3 6 JASCO)を用い、臭化カリウム錠剤法により測定した。結果の赤パスペクトルを、図3に示す。結晶セフジ レン ビボキシルは1749 9 cm²1 付近にピークを有 さないが、本発明の非晶質セフジトレン ビボキシルは 1749 cm²1 付近にピークを有することが判明した。 【0023】 該機例3 溶解波隙

結晶セフジトレン ビボキシル、及び上記実施例1~3 で得られた非品質セフジトレン ピボキシルについて、 溶解試験を行った。すなわち、日局12通則24記載の 方法に従い、各試料を1%のヒドロキシプロビルセルロ 一スを含有するpH1.5のクラーク・ラブス緩衝液、 及びpH2.0、3.0、4.0、5.0、6.0、 7. 0のブリントン・ロビンソン緩衝液に25℃で懸濁 させた。ろ過後、ろ液の一定量を量り、アセトニトリル で希釈し、液体クロマトグラフ法によりセフジトレン ビボキシルの溶解量を測定した。pHと溶解量との関係 を示すグラフを図4に示す。結晶セフジトレン ピポキ シルの溶解量はpH1.5で470μg/ml、pH2.0 で60 μg/mlなのに対し、本発明の非晶質セフジトレン ピボキシルはpH1.5で5900~6000μg/m pH2.0で1270~1570μg/mlと良好な溶 解性を示した。また、pH4.0~7.0の領域におい ても結晶セフジトレン ピボキシルの溶解量が僅か2~ 3 µg/mlなのに対し、本発明の非晶質セフジトレン ピ ボキシルは40~80μg/m1と著しく改善されてい ることが判明した。

【0024】試験例4 熱分析

結晶セフジトレン ビボキシル、実施例1で得られた粉 幹による非量セフジトレン ビボキシルについて、熱 に対する安定性を示差も走然量計(モデルDSC310 0、MACサイエンス)により調べた。結果のDSC曲 線を、図5に示す。結晶セフジトレン ビボキシルは昇 温速度10℃/分におけるDSC曲線において206 215.7でに分解を伴う消除吸熱ビークを認めた。一 方、実施例1で得られた粉砕による非晶質セフジトレン ビボキシルは、昇温速度10℃/分におけるDSC曲 線において、140℃付近に発熱ビークを有し、結晶に

【0025】製剤例1

示し、融解することが示された。

実施例1で得られた粉砕物(非晶質セフジトレン ビボ キシル) 130g、及びヒドロキシブロビルセルロース (タイアし) 260gを混合し、散剤を製造した。 【0026】製剤例2

転移する。更に加熱を続けると、200℃付近に吸熱を

実施例2で得られた噴霧乾燥物 (非晶質セフジトレン

ビボキシル) 130g、ヒドロキシプロビルセルロース (タイプL) 260g、クロスカルメロースナトリウム 130g及びステアリン酸マグネシウム3gを加えて混 合し、カアセル充填してカプセル剤1000個を製造し た。

【0027】製剤例3

実験例3で得られた凍苗乾燥的(非品質セフジトレン ビボキシル) 130g、8-シクロデキストリン260 g、ヒドロキシプロビルセルロース5g、レーマンニト ール103g、リンゴ酸105g及びポリエチレングリ コール脂肪酸エステル7gの均一粉末を常法により混式 造粒して細胞化し、細粒例を製造した。

【0028】製剤例4

実験例4で得られた有機溶雑洗取物(共品質セラジトレン ビボキシル)130g、かゼインナトリウム130 g、Dーマンニトル17g、クロスカルメロースナト リウム135gを混合して均一を物末混合物を得た。 の物末混合物に避量の水を加えて常法で遊転した。得ら れた顆粒を次に清沢剤としてステアリン酸マグネシウム を加え常法で注解成形し、錠剤1000錠を製造した。 [0029]

【発明の効果】本発明によれば、添加物を含有しない非 品質セフジトレン ビボキシルを容易な方法で得ること ができる。本発明による非晶質セフジトレン ビボキシ ルは溶解性が良好であり、経口投与された時に高い治療 有効性を示す。また、本美明の医薬組成物は安定であ り、経口性月にの刺刺して右用である。

【図面の簡単な説明】

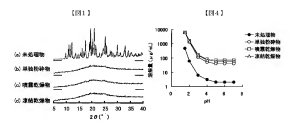
【図1】 a) 未処理物(結晶セフジトレン ビボキシル);b) 実施例1で得られた敬辞物;c) 実施例2で得られた噴霧乾燥物;d) 実施例3で得られた噴霧乾燥物;d) 実施例3で得られた凍結乾燥物が鈴末、鎌町新聞である。

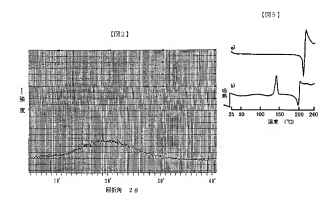
【図2】 実施例4で得られた有機溶媒沈殿物の粉末X 線回折図である。

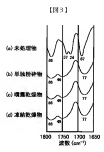
【図3】 a) 未処理物(結晶セフジトレン ビボキシル); b) 実施例 2で得られた砂砕物; c) 実施例 2で得られた鳴霧乾燥物; d) 実施例 3で得られた凍結乾燥物の赤外スペクトルである。

【図4】 L ドロキシアロビルセルロースを含有する各 機需液中でのセフジトレン ビボキシルの溶解量を示す グラフである。黒丸は未拠理物(結晶セフジトレン ビ ボキシル)。自身は実施例1で得られた粉砕物、自四角 は実施例2で得られた噴霧乾燥物、自三角は実施例3で 得られた軟体破潰を表わす。

【図5】 未処理物 (結晶セフジトレン ビボキシル); b)実施例1で得られた粉砕物のDSC曲線である。







フロントページの続き

(72)発明者 山本 恵可 千葉県千葉市若葉区みつわ台 5 - 12 - 1 -505 F ターム(参考) 40075 RB02 C002 CC17 CC30 CC45 CD04 DD02 DD30 DD45 EE02 EE11 FF01 GG01 HH01 LL01 MN82 40086 A002 A004 CC12 NA01 NA04

MA52 NA11 ZB35